

(1) Veröffentlichungsnummer:

0 373 321 Δ1

②

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(1) Anmeldenummer: 89119240.3

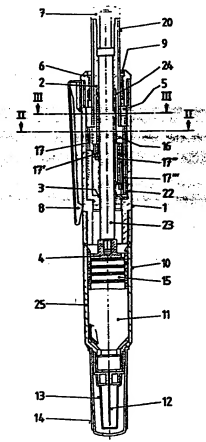
(5) Int. Cl.5: A61M 5/24, A61M 5/315

2 Anmeldetag: 17.10.89

Die Bezeichnung der Erfindung wurde geändert (Richtlinien für die Prüfung im EPA, A-III, 7.3).

- 3 Priorität: 19.10.88 CH 3892/88
- Veröffentlichungstag der Anmeldung:
 20.06.90 Patentblatt 90/25
- Benannte Vertragsstaaten: ES GR

- Anmelder: Byk Gulden Lomberg Chemische Fabrik GmbH Byk-Gulden-Strasse 2 D-7750 Konstanz(DE)
- ② Erfinder: Michel, Peter Blattnerweg 10 CH-3400 Burgdorf(CH)
- Wiederverwendbares injektionsgerät zur Abgabe einer vorwählbaren Dosis.
- Dieses spritzenförmige Injektionsgerät zur Abgabe einer vorwählbaren Dosis eines flüssigen Medikamentes weist zwei miteinander kuppeibare, hülsenförmige Bauteile (1,10) auf, wovon einer als Halter (1) für die Abgabemechanik (20), der andere als Ampullenhülse (10) zur Aufnahme der Ampulle (11) und der Kanüle (12) ausgebildet ist, wobei die Abgabemechanik (20) den Stopfen (15) der Ampulle (11) betätigen kann. Die Abgabemechanik (20) ist derart ausgebildet, daß nur eine einzige Dosisabgabe aus der gleichen Ampulle (11) erfolgen kann, was insbesondere bei der Therapie der funktioneilen Erektionsstörung beim Mann, bei der das Medikament Papaverin ohne Konservierungsmittel in die Ampulle abgefüllt wird, von großer Wichtigkeit ist.



P 0 373 321 A

Fig. 1

Injektionsgerät für Einmalentnahme

10

Technisches Gebiet

Die Erfindung betrifft ein Injektionsgerät zur Abgabe einer vorwählbaren Dosis eines flüssigen Medikaments.

Stand der Technik

Ein Injektionsgerät dieser Art ist aus der WO 87/0295 bekannt. Dieses Gerät besteht aus zwei hülsenformigen, miteinander verbindbaren Gehäuseteilen, wobei zum Gebrauch die Spritzampulle in das untere Gehäuseteil verschraubt wird. Die Dosis des abzugebenden Medikaments kann durch manuelle Einstellung vorgewählt werden.

Bei diesem und anderen ähnlich gebauten Geräten gemäß dem Stand der Technik besteht der Nachteil, daß sie nur für Medikamente eingesetzt werden können, bei denen eine mehrmalige Entnahme aus derselben Ampulle zulässig und meist auch gewünscht ist.

Bei der Therapie der funktionellen Erektionsstörung beim Mann wird das Medikament Papaverin ohne Konservierungsmittel in die Ampulle abgefüllt, weshalb aus Sterilitätsgründen nur eine einmalige Entnahme des Medikaments zugelassen werden kann.

Die Dosisbreite variiert je nach Krankheitsbild zwischen 0,25 - 2,0 ml, d.h. bei einer Entnahme von 0,25 ml werden die in der Ampulle verbleibenden 1,75 ml weggeworfen. Dieses Anforderungsprofil kann nun aber von den herkömmlichen Dosierhilfen (PEN-Injektionsgeräte) nicht erfüllt werden.

Beschreibung der Erfindung

Hier will die Erfindung Abhilfe schaffen. Der Erfindung liegt die Aufgabe zugrunde, ein Injektionsgerät zu schaffen, welches vom Arzt auf eine feste, einmalige Dosisabgabe vorprogrammiert werden kann, die vom Patienten nicht mehr verändert werden kann.

Die Erfindung löst die gestellte Aufgabe mit einem Injektionsgerät, bei dem die Abgabemechanik derart ausgebildet ist, daß nur eine einzige Dosisabgabe aus der gleichen Ampulle erfolgen kann.

Die durch die Erfindung erreichten Vorteile sind im wesentlichen darin zu sehen, daß dank des erfindungsgemäßen Injektionsgerätes höchste Bedienungssicherheit gewährlelstet ist, da weder eine beabsichtigte noch eine ungewollte Zweitentnahme des Medikaments möglich ist.

Eine bevorzugte Ausführungsform ist dadurch gekennzeichnet, daß die Abgabemechanik eine Kolbenstange mit Kolbenstangen-Ansatz, einen Dosisring, eine Rückhaltfeder und einen Dosierknopf-Abschluß umfaßt und die Abgabemechanik mittels eines Verschlußdeckels mit dem Mechanikhalter untösbar verbindbar ist.

In einer weiteren Ausführungsform des Injektionsgerätes besteht die Kolbenstange aus einem inneren den Kolbenstangen-Ansatz tragenden Hohlzylinder und einem mit diesem inneren Hohlzylinder einstückig ausgebildeten äußeren Hohlzylinder, der an seiner äußeren Mantelfläche einen Führungsnocken aufweist.

Besonders bevorzugt ist ein injektionsgerät, bei dem der hülsenförmige Mechanikhalter an seiner Innenseite mit Längsschlitzen unterschiedlicher Länge versehen ist, in welchen ein entsprechender Führungsnocken der Kolbenstange gleiten kann. Die Längsschlitze sind vorzugsweise in gleichmäßigen Abständen und vorzugsweise mit zunehmender Länge am Umfang des Innenmantels des Gehäuses des Mechanikhalters angeordnet. Die Ampulle ist vorzugsweise schwer lösbar mit der Ampullenhülse verbunden.

Eine weitere Ausführungsform des Injektionsgerätes ist dadurch gekennzeichnet, daß ein Dosierring vorzugsweise mittels Nocken-Nut-Kupplungen radlal fest mit der Kolbenstange verbunden ist und an seinem äußeren Umfang eine Skallerung aufweist. Vorzugsweise weist das Gehäuse des Mechanikhalters ein Sichtfenster auf, durch welches die Skallerung des Dosierringes von außensichtbar ist.

Es ist vorteilhaft, das Gehäuse aus einem optisch undurchsichtigen Material, beispielsweise Polyamid, herzustellen.

Ein Ausführungsbeispiel der Erfindung, welches zugleich das Funktionsprinzip erläutert, ist in der Zeichnung dargestellt und wird im folgenden näher beschrieben.

Fig. 1 stellt einen Achsenlängsschnitt durch das Injektionsgerät gemäß der Erfindung dar.

Fig. 2 zeigt einen Querschnitt längs der Linie II-II in Fig. 1.

Fig. 3 zeigt einen Querschnitt längs der Linie III-III in Fig. 1.

Fig. 4 zeigt eine perspektivische Ansicht des injektionsgerätes gemäß der Erfindung.

Das in Fig. 1 im Längsschnitt dargestellte erfindungsgemäße Injektionsgerät besteht im wesentlichen aus zwei miteinander kuppelbaren, hülsenförmigen Bauteilen 1,10, wovon einer als Halter 1 für die Abgabemechanik 20, der andere als Ampullen-

hülse 10 zur Aufnahme der Ampulle 11 und der Kanüle 12 ausgebildet ist. Das zusammengesetzte und mittels des Verschlußdeckels 6 gesicherte Injektionsgerät kann mittels des Klips 8 wie ein Füllfederhalter getragen werden (Fig. 4). Die Abgabemechanik 20 besteht aus einer zylindrischen Koleinem inneren, benstange 2 mit Kolbenstangen-Ansatz 4 tragenden Hohlzylinder 23 und einem, mit diesem inneren Hohlzylinder 23 einstückig ausgebildeten äußeren Hohlzylinder 24, der an seiner äußeren Mantelfläche einen Führungsnocken 16 aufweist (Fig. 2). Gegen außen ist die Abgabernechanik als manuell betätigbarer Dosierknopf 7 ausgebildet. Die Abgabemechanik 20 wirkt bei zusammengesetztem Injektionsgerät mittels des Kolbenstangen-Ansatzes 4 auf den Boden des Ampullenstopfens 15 der Medikamentenampulle 11.

Die Ampullenhülse 10 besteht aus einem die Ampulle 11 aufnehmenden Gehäuse 25, welches mit einer nicht dargestellten Kupplung fest mit dem Gehäuse 22 des Mechanikhalters 1 verbunden werden kann. Die mit der Ampulle 11 kommunizierende Kanüle 12 ist mittels der inneren Schutzkappe 13 und der äußeren Verpackungshülse 14 gegen Beschädigung gesichert.

Die weitere detaillierte Beschreibung, insbesondere der Abgabemechanik 20 anhand der Schnittdarstellung gemäß Fig. 2 und 3 soll gleichzeitig die Funktion des erfindungsgemäßen Injektionsgerätes erläutern.

Auf dem äußeren Hohlzylinder 24 ist mittels Nocken-Nut-Kupplungen 19 ein Dosierring 5 radial fest angebracht, so daß sich dieser bei einer Rotation der Abgabemechanik 20 mitdreht. Eine am äußeren Umfang des Dosierringes 5 angebrachte Skalierung 21 kann durch ein im Gehäuse 22 des Mechanikhalters 1 eingelassenes Sichtfenster 18 abgelesen werden (Fig. 3).

Die Abgabemechanik 20 ist mittels der Rückhaltefeder 3 längsbeweglich Im entsprechend als
Hohtzylinder ausgebildeten Mechanikhalter 1 angeordnet und durch den mit dem Gehäuse 22 des
Mechanikhalters 1 verschraubbaren Verschlußdekkel 6 gesichert. In Fig. 1 ist die Ruheposition der
Abgabemechanik 20 dargestellt, bei welcher der
Dosierring 5 mit der Kraft der auf die Abgabemechanik wirkenden Rückhaltefeder 3 gegen den eingeschraubten Verschlußdeckels 6 anliegt.

Das Gehäuse 22 des Mechanikhalters 1 ist auf seiner Innenseite mit Längsschlitzen 17 unterschliedlicher Länge versehen, in welche der entsprechende Führungsnocken 16 der Abgabernechanik 20 gleiten kann.

Der Hub der Abgabernechanik 20 und damit die ausstoßbare Medikamentendosis wird somit von der Länge des mit dem Führungsnocken 18 zusammenwirkenden Längsschlitzes 17 bestimmt. Gleitet der Führungsnocken 16 in einem kurzen Längsschlitz 17, wie in Fig. 1 dargestellt, so ist die Medikamentendosis gering, gleitet der Führungsnocken 16 in einem längeren Längsschlitz 17, so ist die Medikamentendosis größer.

Die Anpassung der Medikamentendosis an die Bedürfnisse des Patienten erfolgt ausschließlich durch den Arzt. Dieser kann den Verriegelungsring 9 des Gerätes mittels eines nicht dargestellten Spezialschlüssels lösen und soweit nach hinten zurückschrauben, bis der Führungsnocken 16 der Abgabernechanik 20 aus dem jeweiligen Längsschlitz 17 ausrastet. Nun kann der Arzt durch Rotation der ausgerasteten Abgabernechanik 20 und erneutes Einrasten des Führungsnockens 16 in einen kürzeren oder längeren Längsschlitz 17 die gewünschte Medikamentendosis auswählen. Die Skallerung 21 am Dosierring 5 zeigt dabel am Sichtfenster 18 die gewählte Einstellung an. Wird nun der Verriegelungsring 9 vom Arzt mittels des Spezialschlüssels wieder festgezogen, so kann sich der Führungsnocken 16 nur im ausgewählten Längsschlitz 17 in Längsrichtung bewegen. Die ausstoßbare Medikamentendosis ist einzig durch die Tiefe des mit dem Führungsnocken 16 zusammenwirkenden Längsschlitzes 17 definiert.

Wird das erfindungsgemäße Injektionsgerät bestimmungsgemäß verwendet, so kann keine weitere (zweite) Dosis der Ampulle 11 entnommen werden, obwohl möglicherweise noch ein genügender Medikamentenvorrat in der Ampulle 11 vorhanden ist. Die Abgabernechanik 20 ist somit für eine Einmalentnahme mit fester Dosierung eingestellt und kann vom Patienten nicht geändert werden.

Um eine weitere Medikamentendosis zu spritzen, muß der Patient die Ampullenhülse 10 vom Mechanikhalter 1 lösen und zusammen mit der Ampulle 11 wegwerfen. Nur durch Einsetzen einer frischen Ampulle 11 kann das Gerät wieder verwendet werden.

Damit der Patient nicht in Versuchung kommt, eine allfällige Restmenge des Medikaments mittels irgendwelcher Manipulationen aus der Ampulle 11 zu entnehmen und wieder zu verwenden, wird das die Ampulle 11 aufnehmende Gehäuse 25 so ausgebildet, daß die Ampulle 11 nur sehr schwer daraus entfernt werden kann. Überdies wird das Gehäuse 25 vorzugsweise aus einem optisch undurchsichtigen Material, beispielsweise Polyamid, hergestellt, so daß eine alifällige Restmenge nicht sichtbar ist.

Um eine neue Dosis Medikament applizieren zu können, kann dann lediglich der alte untere hülsenförmige Bauteil 10 durch einen neuen ersetzt werden. Der Patient kann auf diese Weise nicht mehr feststellen, ob und allenfalls welche Restmenge Medikament in der Ampulle 11 zurückbleibt. Dies ist beson ders wichtig beim unkonserviert zum Einsatz kommenden Papaverin, welches im Falle einer Überdosierung zu irreparablen Schäden führen würde.

Ansprüche

- 1. Spritzenförmiges Injektionsgerät zur Abgabe einer vorwählbaren Dosis eines flüssigen Medikaments mit zwei miteinander kuppelbaren, hülsenförmigen Bauteilen (1,10), wovon einer als Halter (1) für die Abgabemechanik (20), der andere als Ampullenhülse (10) zur Aufnahme der Ampulle (11) und der Kanüle (12) ausgebildet ist, wobei die Abgabemechanik (20) den Stopfen (15) der Ampulle (11) betätigen kann, dadurch gekennzeichnet, daß die Abgabemechanik (20) derart ausgebildet ist, daß nur eine einzige Dosisabgabe aus der gleichen Ampulle (11) erfolgen kann.
- 2. Injektionsgerät nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Abgabernechanik (20) eine Kolbenstange (2) mit Kolbenstangen-Ansatz (4), einen Dosisring (5), eine Rückhaltfeder (3) und einen Dosierknopf-Abschluß (7) umfaßt und die Abgabernechanik (20) mittels eines Verschlußdeckels (6) mit dem Mechanikhalter unlösbar verbindbar ist.
- 3. Injektionsgerät nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß die Kolbenstange (2) aus einem inneren den Kolbenstangen-Ansatz (4) tragenden Hohlzylinder (23) und einem mit diesem inneren Hohlzylinder (23) einstückig ausgebildeten äußeren Hohlzylinder (24) besteht, der an seiner äußeren Mantelfläche einen Führungsnocken (16) aufweist.
- 4. Injektionsgerät nach einem der Ansprüche 1 35
 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß der hülsenförmige Mechanikhalter (1) an seiner Innenseite mit
 Längsschlitzen (17) unterschiedlicher Länge versehen ist, in welchen ein entsprechender Führungsnocken (16) der Kolbenstange (2) gleiten kann.
- 5. Injektionsgerät nach einem der Ansprüch 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß die Ampulle (11) schwer lösbar mit der Ampullenhülse (10) verbunden ist.
- 6. Injektionsgerät nach einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß die Längsschlitze (17) in gleichmäßigen Abständen und vorzugsweise mit zunehmender Länge am Umfang des Innenmantels des Gehäuses (22) des Mechanikhalters (1) angeordnet sind.
- 7. Injektionsgerät nach einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß der Dosierring (5) vorzugsweise mittels Nocken-Nut-Kupplungen (19) radial fest mit der Kolbenstange (2) verbunden ist und an seinem äußeren Umfang eine Skalierung (21) aufweist.
- 8. Injektionsgerät nach einem der Ansprüche 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, daß das Gehäuse

- (22) des Mechanikhalters (1) ein Sichtfenster (18) aufweist, durch welches die Skalierung (21) des Dosierringes (5) von außen sichtbar ist.
- Injektionsgerät nach einem der Ansprüche 1 bis 8, dadurch gekennzeichnet, daß das die Ampulle (11) aufnehmende Gehäuse (25) einstückig ausgebildet ist.
- Injektionsgerät nach einem der Ansprüche
 bis 9, dadurch gekennzeichnet, daß das Gehäuse
 aus einem optisch undurchsichtigen Material, beispielsweise Polyamid, besteht.

4

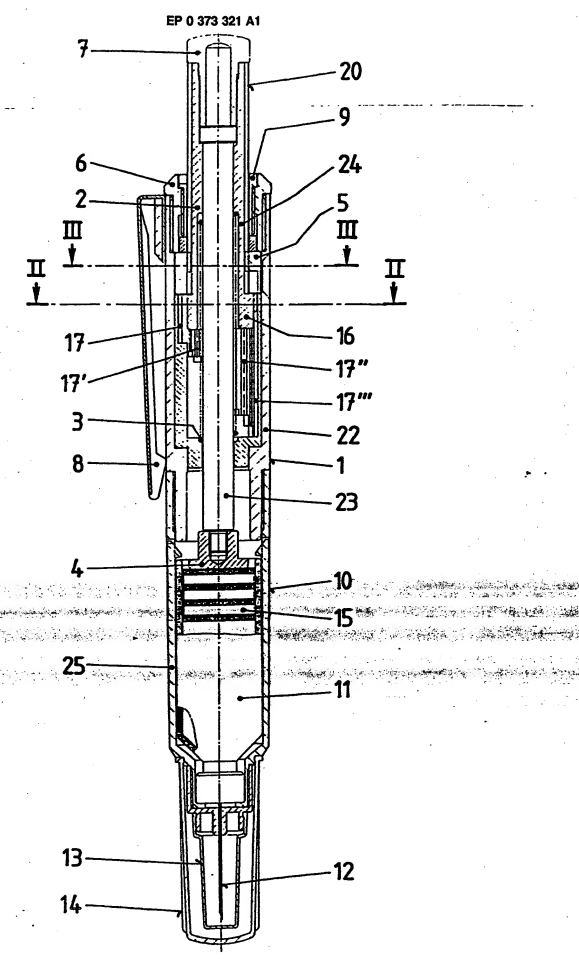


Fig. 1

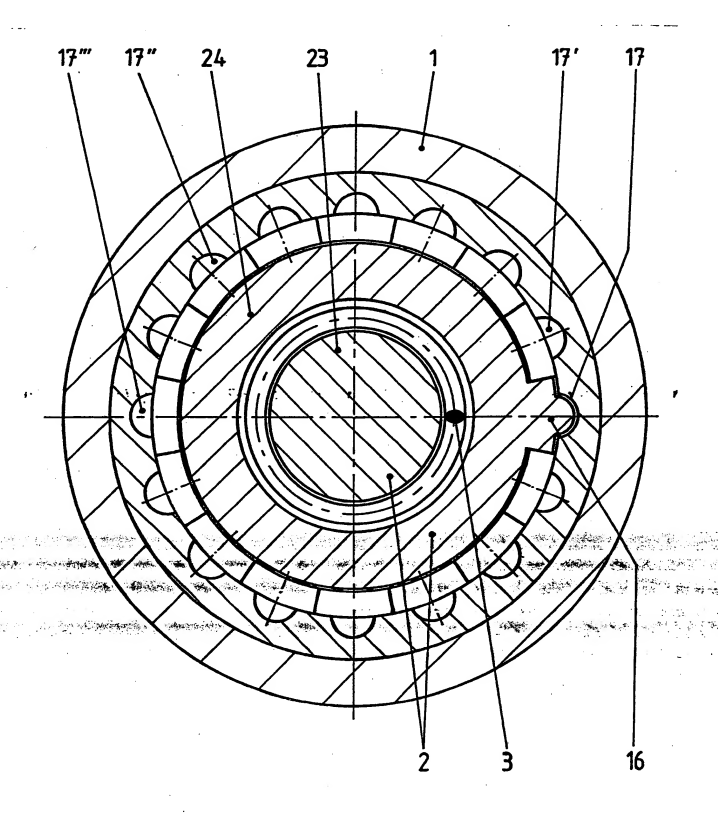


Fig. 2

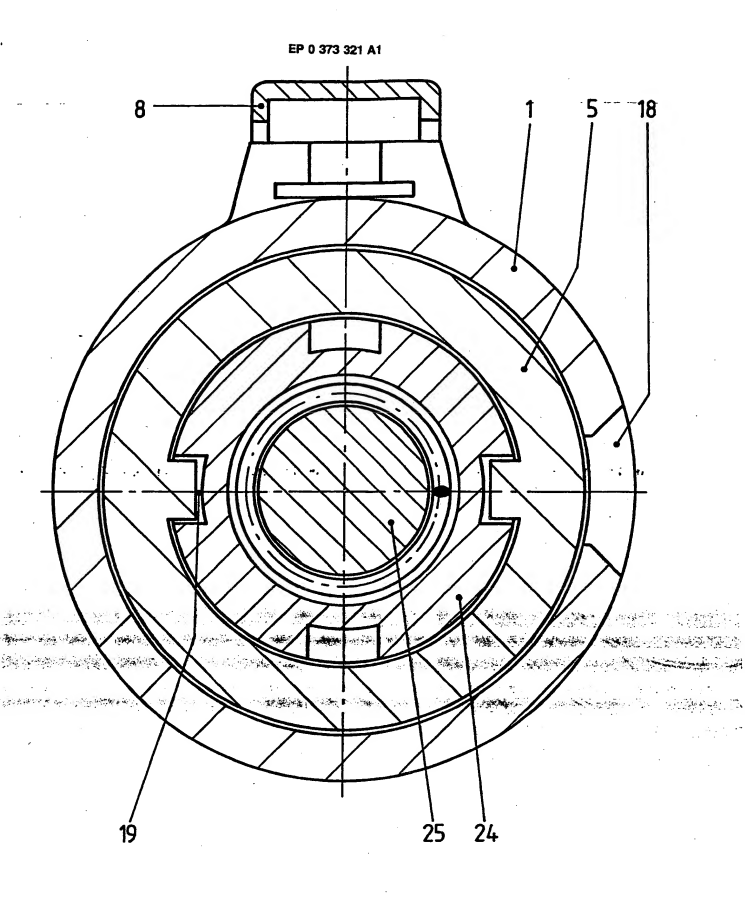


Fig. 3

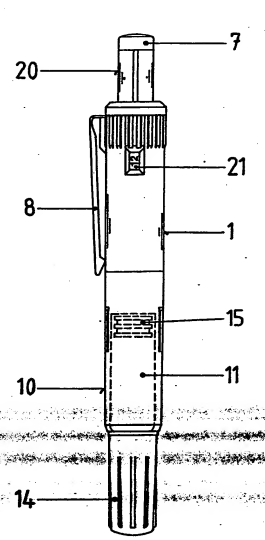


Fig. 4

EP 89 11 9240

	EINSCHLÄGIG					MON DES
Kategorie	Kennzeichnung des Dekumer der maßgeblic	nts mit Angabe, soweit e ben Teile	rforderlich,	Betrifft Inspruch	KLASSIFIKAT ANMELDUN	MON DER G (Int. CL5)
A,D	₩0-A-8 702 895 (DI * Figuren 2,3,8,9;	SETRONIC AG) Zusammenfassun	g * 1		A 61 M A 61 M	
A	EP-A-0 268 191 (WI GmbH & CO.) * Figuren 1,2; Ansp		ER 1	·		
A	GB-A-1 412 312 (BA' * Figur 6; Seite 2,	YER AG) Zeilen 91-108	* 1,	4		
				,		
				ļ	RECHERCI SACHGERIE	HIERTE TE (Int. Cl.5)
•	•				A 61 M	5
ųγ, r				* * *	emoral sales	i
	A CONTRACTOR OF THE PROPERTY O					
			(Alan yanan k			
	A mangan and a flender consister affiliation of	ing the property of the second	કેવું કહે પૈક્કુ જિલ્લા કહે _{લે} ફિન્ <u>કુ</u> ક	and all a		
Der v	erliegende Recherchenbericht wurd			•		
		07-02-1		SEDY	Proter Y, R.	
X:vo Y:vo 23	KATEGORIE DER GENANNTEN I n besonderer Bedeutung allein betrach n besonderer Bedeutung in Verbindung deren Veröffentlichung derselben Kate chnologischer Hintergrund chtschriftliche Offenbarung	OOKUMENTE T Etet ; mit ciner D gorie L	: der Erfindung zugrur : älteres Patentlokum nach dem Anmelden : in der Anmeldang au : aus andern Gründen : Mitgiled der gleiche	nie liegende ent, das jeio ntum veröffe ngeführtes D angeführtes	Theorien oder Gr ch erst am oder ntlicht worden ist okument Dokument	